19日本国特許庁(JP)

①特許出頭公開

@公開特許公報(A)

昭63-267278

@Int_CI_4

.

Ŕ

紐別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和63年(1988)11月4日

15/00 C 12 N 5/00

21/02

A-8412-4B B-8515-4B

F-6712-4B

審査請求 未請求 発明の数 3 (全19頁)

⇔発明の名称

// C 12 P

インターフェロン結合体を暗号化する塩基配列

願 昭62-56677 の特

歐 昭62(1987)3月13日 田田

優先權主張

亞昭61(1986)3月14日每日本(JP)動特願 昭61-54651 登昭61(1986)12月26日登日本(JP)動特頭 昭61-308694

者 BPE 明

者

中 \blacksquare

Œ

利

律

眀

神奈川県鎌倉市手広1111番地 東レ株式会社基礎研究所内

蹑 徊 野 明 者 母発 7 神奈川県鎌倉市手広1111番地 東レ株式会社基礎研究所内 神奈川県鎌倉市手広1111番地 東レ株式会社基礎研究所内

沢 呀 仓免 東レ株式会社 犯出 双

東京都中央区日本橋室町2丁目2番1号

細 明

1. 発明の名称

インターフェロン結合体を暗号化する塩基配列

- 2.特許請求の範囲
- (1) 8型インターフェロンとア型インターフ ェロンを連結してなるインターフェロン結合体を 暗号化する塩基配列
- (2) 8型インターフェロンとア型インターフ ェロンを連結してなるインターフェロン結合体を 暗母化する塩基配列を含み、その前部に鉄結合体 の発現のための制御部位を暗号化する塩基配列を 有する組換之体DNA。
- (3) 8型インターフェロンとア型インターフ ェロンを連結してなるインターフェロン結合体を 暗号化する塩基配列を含み、その前部に該結合体 の発現のための制御部位を暗号化する塩基配列を 有する組換之体DNAにより形質転換された形質 妘损体.
- 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は医薬品あるいは試薬として用いること ができる、A型インターフェロンと7型インター フェロンとを連結してなるインターフェロン結合 体を製造するために必要な該結合体を暗号化する 塩基配列、該塩基配列を含む該結合体発現のため の租換え体DNA、および該租換え休DNAによ り形質転換された形質転換体に関する。

〔従来の技術〕

インターフェロンは抗腫瘍作用、抗ウイルス作 用をはじめとする多面的生物活性を有するタンパ ク質であり、その臨床応用が注目を集めている。 インターフェロンはその誘導物質、産生細胞ある いは抗原性によりlpha、eta、au型の三種に分類され るが、それぞれ遺伝子の構造、タンパク質として の物性、生物活性に違いのあることが知られてい る(小林茂保福"インターフェロンの科学"講談 社 (.1985)).

β型インターフェロン(IFN-β)はおもに 線維芽細胞をウイルスや二重質RNAなどの核酸 を用いて誘発し、産生される第タンパク質であり、 PH2処理に安定、56で処理に不安定な性質を有する。8型インターフェロンを暗号化する遺伝子はすでに単離され(Taniguchi ら(1979)Proc. Jpn. Acad. 55, Ser. 8, 464-468〕、塩基配列およびアミノ酸配列が明らかにされており、さらに得られた。DNAを利用して、大脇歯を宿主とする生産系が関発されている(Taniguchi ら(1980)Proc. Natl. Acad. Sci. USA 77, 5230-5233 ; Goeddel ら(1980)Nucleic Acids Res. 8, 4057-4074 ; Derynck ら(1980)Nature 287, 193-197〕。

r型インターフェロン(IFN-r)はおもに Tリンパ球をマイトジェン処理することにより誘 発される箱タンパク質であり、pH2処理に対し 不安定な性質を有する。r型インターフェロンに ついても暗号化する遺伝子が単離され塩基配列が 明らかにされるとともに、大脳菌を用いた生産系 が構築されている(Devos ら(1982)Nucleic Ac ids Res. 10, 2487-2501 ;Gray5(1982)Natu re 295, 503-508)。また天然型についてアミノ

59-98019).

インビトロにおいては既存の B、 r 型インターフェロンを混合すればこの相乗作用が示されるが、インビボにおいてはそれぞれのインターフェロンの体内動態の異なることが予測され、二種のインターフェロンがその作用都位に存在するかどうかは疑問があり、すなわちインビトロで示される相乗作用がインビボで示されるかについて疑問視される。

上記の欠点を解消するため8、 ア型インターフェロンを一つのボリペプチドに連結させ、8、 ア型混合物による相乗作用を単独のボリペプチドに発揮させることができれば、体内動態の問題も解消され有用なことと考えられる。またこのような連結されたインターフェロンは一つのボリペの相乗作用を示すため、 ア型インターフェロン混合物の作用が天然に存在するインターフェロンを得ることが可能と 付用の強いインターフェロンを得ることが可能と 考えられる。

酸配列が報告されている(Rinderknechtら(1984) J. Biol. Chem. <u>259</u>, 6790-6797)。

 α 、 β 、 γ 型インターフェロンの中で、 α 、 β 型は従来Ⅰ型インターフェロンと呼ばれていたも ので、アミノ酸配列で29%の一致を示し高い構 遠類似性が示唆されており (Taniguchi ら(1980) Gene 10, 11-15)、さらにその認識するレセア ターも同じであるといわれている。このためな、 β型共存下での作用は相加的である。これに対し ァ型インターフェロンは従来Ⅱ型と呼ばれていた ものであり、I型とのアミノ酸配列類似性は低く、 その認識するレセアターも異なるといわれている (Branca 6 (1981) Nature 294, 768-770). & のためⅠ型、Ⅱ型ではそれぞれの示す抗ウィルス スペクトル、抗細胞増殖効果のスペクトルは異な っており〔小林茂保福"インターフェロンの科学" 講談社 (1985) 22-68] また両作用において相乗 効果を示すことが認められている〔Czarnieckiら (1984) J. Virol. 49, 490-496; Fleishmann J r.ら(1984)J. IFN. Res.<u>4</u>, 265-274 ,特別昭

また異なる作用スペクトルを持つβ、ァ型イン ターフェロンの活性を一つのポリペプチドに表現 させれば、作用スペクトルの広いボリペプチドを 作製することができると考えられる。しかしまだ このような8、ヶ型インターフェロンを一つのボ リペプチドに連結させる試みは成されていない。 元来二つの異なる作用をしていたボリペプチドを 結合させ、一つのポリペプチドに元に二つの機能 を持たせる例はすでに知られている〔Yournoら (1970) Nature 228, 820-824; Neuberger 6 (1984) Nature 312, 604-608; Bulow 6 (1985) Biotechnology <u>3</u> , 821-823) . また、インシュ リンを連結しポリペプチドの安定化をはかった例 も報告されている (Shen, Shi-Hsiang (1984) Pr oc. Natl. Acad. Sci. USA 81, 4627-4631). 他の例としてァ型インターフェロンとインターロ イキンー2を連結、一つのポリペプチドに表現し、 両活性を発現させた例が開示されている(特開昭) 60-241890)。しかしながら8、ア型イ ンターフェロンを一つのポリペアチドに発現させ、

作用スペクトルが広く、かつ作用の強いインター フェロンを製造した例はまだ知られていない。 〔発明が解決しようとする同題点〕

本発明は、従来 8 型インターフェロン、ア型インターフェロンとして独立に産生されていたインターフェロンポリペプチドを一つのポリペアチドに連結し、8、ア型インターフェロンがそれに保持していた抗ウイルス作用、抗細胞増殖作用などの生物活性を単独のポリペアチドで発揮する作用スペクトルの広いインターフェロン結合体を製造する6のであり、かつ、8、ア型インターフェロン結合体で発揮する作用の強力なインターフェロン結合体を提供する6のである。

(問題を解決するための手段)

本発明はβ型インターフェロンとで型インターフェロンとを連結してなるインターフェロン結合体を暗号化する塩基配列、該結合体の発現のための制御部位を付加した組換え体DNA、および該組換え体DNAにより形質転換された形質転換体

これら8、ア型インターフェロンの連結順序は 特に限定しない。すなわち、8型のボリペプチド が新しい結合ポリペプチドのN末端側に、ア型が C末端側に配置されてもよいし、またその逆でも よい。

8、ア型インターフェロンの連結部位について、 8、ア型のボリペアチドを直接連結してもよい、 両者の間にスペーサーペアチドを介して連結を連結した例として、ターガラクトシダーゼのサブユニットを連結した例が報告されているが〔Kushinke ら(1985〕EH80 J. 4. 1067-1073〕、この例に示されるように親水性のアミノ酸残益を多しい。 されるように親水性のアミノ酸残益を多しい。 されてアチドにより連結されることが好ましい。 さらにスペーサーとしては、自然界に存すを利用するにスペーサーとしては、インアチドを利用することがの多が50以下のものが用いられ、好ましくはイムノグロブリン分子のスイッチペアチドと呼ばれるペアチドがよく、さらにThr-GIn-Lcu-GI に関する。

本発明における8型インターフェロン、ア型イ ンターフェロンとは、それぞれのインターフェロ ン特有の活性を有するものであれば全てを包含す る。そのポリペプチド部分は、たとえばァ型イン · ターフェロンにおいては、N 末端にアミノ酸残基 が三残益付加されたもの(Grayら(1982)Nature 295 , 503-508) や、C末端部の欠損しているも の (Roseら (1983) Biochem. J. <u>215</u>, 273) が 知られているが、このようにアミノ酸残基が付加 あるいは欠損しているものも本発明に含まれる。 またアミノ酸残基の一部置換したア型インターフ ェロンも開示されているが(特開昭59-930 93号公報、特開昭59-167596号公報)、 それぞれのインターフェロン特有の活性を有して おればこれらも本発明に包含される。好ましくは、 B型インターフェロンについては第1図に示され るアミノ酸配列を有するポリペプチドがよく、ァ 型インターフェロンについては第2図のものがよ 11.

y-Glu-Pro-Lys-Ala-Ala-Lys-Ser-Val-Thr で示されるペプチドが好ましい。

本発明では、 β 型インターフェロンとア型インターフェロンとを連結してなる構造体をインターフェロン結合体と呼ぶ。特にN末端側に β 型イン フェロン、C末端側に γ 型インターフェロンのボリペプチドを連結したものをインターフェロンの がったる体($IFN-\beta$)とし、その逆をロンターフェロン γ お結合体($IFN-\gamma$ らいはインターフェロンの連結部にスペーサーペプチドを含むものをそれぞれインターフェロンティ β は合体($IFN-\beta$ に γ おるいはインターフェロンティ β は合体($IFN-\beta$ に γ と呼ぶことする。

インターフェロン結合体を得る手段としては、 有機合成によりアミノ酸を付加し合成する方法、 遺伝子操作の手法を用いて、DNAレベルで目的 のポリベアチドを発現するよう数計し、適当な形 質転換体により発現させる方法がある。本発明に おいて、目的のポリベアチドを得るための方法は 特に限定されるものではないが、遺伝子操作の手法を用いた方がより容易に目的のポリペプチドを 係ることができるため好ましい。

遺伝子操作の手法を用いてインターフェロン結合体を得るためには、それぞれの 8、 r 型インターフェロンを暗号化する塩基配列を直接あるいはスペーサーペプチドを暗号化する塩基配列を介して連結した構造を持つ DNAに、発現のための適当な制御部位を結合することにより組換え体内での発現が連成される。

インターフェロン結合体を暗号化する塩基配列としては、目的のポリペプチドを暗号化するものであれば特に限定されない。すなわち、あるアミノ酸に対するコドンが複数個存在する場合、いずれを用いてもかまわない。好ましくはβ型あるいはァ型インターフェロンcDNAの塩基配列(Taniguchi ら (1980) Gane 10, 11-15; Devos ら (1982) Nucleic Acids Res. 10, 2487-2501 〕に一致することが好ましい。インターフェロン結合体を暗号化する塩基配列を得る手段としてDN

A合成による方法、あるいはB、ア型インケーフ ェロンを暗号化する遺伝子を取り出し連結する方 **注が行い得るし、両者を組み合わせた方法でもよ** い。DNA合成により目的の塩基配列を得る方法 は、すでに報告されている手法(Edgeら(1981) Nature_292, 756-762 ; Tanaka6 (1983) Nuclei c Acids Res. <u>11</u>, 1707-1723) に従えば達成さ れる。B型あるいはア型インターフェロンを暗号 化する遺伝子としては、いわゆる染色体上の遺伝 子とcDNAを用いることができるが、cDNA を用いる方が好ましい。それぞれのCDNAは公 知の方法に従って単離することができる〔Tanigu chi 6 (1979) Proc. Jpn. Acad. 55, Ser. 8. 464 ; Gooddel & (1980) Nucleic Acids Res. 8 . 4057-4074; Derynck & (1980) Nature 287. 193-197; Devos & (1982) Nucleic Acids Res. 10. 2487-2501 ; Gray 6 (1982) Nature 295. 503-508] . また、これらの文献から公知の塩基 配列の一部をプローブとして、公知の方法 (Okay

3. 280 〕により買製したcDNAライブラリーよりコロニーハイブリダイゼーションにより選択し得ることもできる。

これらのcDNA配列からインターフェロン結 合体を暗号化する塩基配列を得るには、それぞれ のcDNAを適当な前限酵素により消化した後、 そのまま、あるいはマングビーンヌクレアーゼや DNAポリメラーゼIのクレノウ断片、T4DN Aポリメラーゼなどによって平滑末端を形成させ た後結合すればよい。好ましくは制限酵素処理に より欠失したポリペプチドを暗号化する塩益配列 を合成DNAにより補って両cDNAを連結すれ ば、完全な長さのβ型インターフェロンとγ型イ ンターフェロンポリペプチドが連結されることに なりよい。また、この時スペーサーペプチドを暗 号化する塩基配列を両構造遺伝子の間に押入して おくこともできる。また連結の他の方法として、 あらかじめβ、ァ型インターフェロンの構造遺伝 子の5′あるいは3′末端郁位に合成DNAを利 用する手法により (Goeddel ら(1979) Nature_2 81、544-548 〕制限酵素部位を導入しておき、それらを消化、平滑末端化などの処理後、両構造遺伝子を連結してもよい。要はβ、ア型インターフェロン構造遺伝子の読み取り相が一致して連結されればどのような方法でもよい。

ama & (1983) Molecular and Cellular Biology

うに構成されたボリペアチド発現のための制御部位に翻訳のための信号ATGコドンを付与したインターフェロン結合体を暗号化する塩基配列を連結することによりボリペアチド発現は達成される。ATGコドンの付与は公知の方法(Goeddelら(1979)Nature 281、544-548)に従い合成DNAを用いて行い得る。また、β型インターフェロンの場合は公知の方法(Taniguchiら(1980)Proc. Natl. Acad. Sci. USA 77、5230-5233)によりATGコドンを露出できる。

ここで得られたDNAを宿主に導入するには、ベクターDNAを利用する。大路歯で用いられるベクターDNAとしてはpBR322、pSC101などに代表されるプラスミドDNA、および
入ファージのようなファージDNAが挙げられるがいずれをも用い得る。このベクターDNAと前記のインターフェロン結合体を発現するよう構成されたDNAを連結し、公知の方法(Haniatisら "Holecular cloning " Cold Spruing Harbor Laboratory (1982) p250-255)に従い、大腸歯とD

半合成培地、合成培地を用いて培養することによりインターフェロン結合体の生産は達成される。 ここでの培養には液体培地が適しており、好ましくは、たとえば発現系にも r p プロモーターを用いた場合には、インドールアクリル酸を培養途中に加え、インターフェロンの生産を誘導すること

NAを接触させれば形質転換体を得ることができ

形質転換された大島歯株について、天然培地、

がよい。他のプロモーターを用いる場合も、それ ぞれ特有の誘導剤を用いることが好ましく、これ によりインターフェロン結合体の生産量は増大す

以上のごとく待られたインターフェロン結合体 を生産する大腸菌を公知の方法(堀江武一、山下 仁平編集:「蛋白質・酵素の基礎実験法」南江堂 (1981) 3-7 〕、たとえば酵素処理、超音波処理、 掲漬法、加圧処理などにより破砕することにより 租インターフェロン結合体抽出液が得られる。グ アニジン塩酸塩、尿素などによる処理(Davis ら

(1983) Gene <u>21</u>, 273-284] と組み合わせれば 抽出効率は向上し好ましい。

さらに得られた租抽出液から公知の方法(堀江 武一、山下仁平編集:「蛋白質・酵素の基礎実験 法」南江堂(1981) 18-382 〕、たとえば塩析、 限外沪過、イオン交換、ゲル沪過、アフィニティ ークロマトグラフィー、電気泳動等の方法、ある いはこれらを組み合わせることによって、高純度 のインターフェロン結合体を得ることができる。

動物細胞を用いてインターフェロン結合体を発現させるには、動物細胞内で機能するプロモーターの制御下にインターフェロン結合体を暗号化する塩基配列を配置する必要がある。動物細胞内で機能するプロモーターの例として、SV40初期プロモーター、SV40技期プロモーター、HBウイルス遺伝子のプロモーター、MMTVコモーター、チミジンキナーゼ遺伝子のプロモーター、熱ショック蛋白のプロモーター、インターフェロンスクプロモーターが挙げられる。これらプロモーターが挙げられる。これらプロモーターが挙げられる。これらプロモーターが挙げられる。これらプロモーターが挙げられる。これらプロモーターが挙げられる。これらプロモーターが挙げられる。これらプロモーターが挙げられる。これらプロモーターが挙げられる。これらプロモーターが挙げられる。これらプロモーターが挙げられる。これを発見している。

ターの制御下に、大腸菌の場合と同様の方法でインターフェロン結合体を暗号化する塩基配列を連結すればよい。プロモーターは一種でも二種以上併用してもよい。なお、真核細胞型プロモーターの上流に、転写効率を高めると言われているHarbeyマウス内直ウイルスの5・LTRのエンハンサー配列を挿入してもよい。好ましくは、細胞外分泌のためのシグナルペプチドを暗号化する塩基配列を、インターフェロン結合体を暗号化する塩基配列の前部に付加しておけば、ボリペプチドは培養上清に生産される。

ここで得られたDNAを動物細胞に導入するため大量に関製するには、大腸歯における複製開始点と薬剤耐性因子を連結しておくと有用である。複製開始点としては、コリシンE1プラスミド由来のもの、たとえばpBR322およびこれに類縁のプラスミドが望ましいが、これに限定されるものではない。薬剤耐性遺伝子としては、アンビシリン耐性、テトラサイクリン耐性、カナマイシ

.... . : . .

.

ン財性などを担う遺伝子が例として挙げられる。 また、復主細胞内での自体増殖が可能な復製開始 点、たとえばSV40、ポリオーマウイルスの復 製開始点を連結しておくとよい。これらのDNA 断片を連結しインターフェロン結合体発現ベクタ ーが得られれる。

ベクターDNAの調製は一般的な方法で行うことができる(T. Haniatis et al. Holecular Cloning, p86~96, 1982)。

ベクターDNAを導入する動物細胞としては、 ヒト、サル、チャイニーズハムスター、マウス等 の細胞を用いることができるが、目的物がヒトイ ンターフェロン結合体である場合にはヒト細胞を 用いることが望ましい。ヒト細胞としては、産生 される精付加ポリペプチドで増殖阻害のかからな いものが用いられる。好ましいヒト細胞は、ヒト 肺癌由来細胞、特にPC8およびPC12(H.Ki njo et al, Br.J.Cancer, 39, 15, 1979)である。

ベクターDNAの細胞への導入は公知のリン酸

カルシウム法により行うことができる(f. L. Grah

る中和試験から、 β 、 γ 型インターフェロン両方 の活性を一つのボリベアチドで表現していること が示されている。

〔寒 旌 例〕

以下に本発明の具体的な実施例を示す。実施例中に示される基本的な遺伝子操作の手法は、"Ho lecular cloning" (Maniatish (1982) Cold Spring Harbor Laboratory)に従った。

本発明の具体例を示す前に、本発明の構成のために必要なヒト 8 型インターフェロン、ヒトァ型インターフェロン発現プラスミドについて参考例として簡単に述べる。

参 考 例

(1) ヒト β型インターフェロン発現アラスミド p K M 6:

すでに報告されている方法 (谷口 (1982) 生化学54,363-377) に従い作製したヒト 8 型インターフェロン発現プラスミド p T u I F N 8 - 5 を H i n d 国消化後、T 4 D N A ポリメラーゼのクレノウ断片処理により平滑末端とし、B g l I リ

am ot al. Virology, <u>54.</u> 536, 1973) .

インターフェロン結合体発現プラスミドが導入された細胞体を得るには、たとえばこのベクターをG418耐性遺伝子発現ベクターpSV2neo(P.J.Southern et al, J.Hol.Appl. Genet., 1, 327, 1982)あるいはpNEO5′(H.Lusky et al, Cell, 36, 391, 1984)とともに導入すれば、形質転換されなかった細胞が生き残れないG418を含む選択培地で生育できるため容易に識別できる。

以上のようにして得られた形質転換体を、たとえば牛胎児血清を含む培地で培養すればインターフェロン結合体は培養上清に回収され、先に述べた方法により精製される。このようにして得られるインターフェロン結合体は結鎖を伴なうポリペアチドである。

上記の操作により得られたインターフェロン結合体は、抗ヒト 8 型インターフェロン抗体、抗ヒトア型インターフェロン抗体と結合することから、両者の抗原性を有している。また各々の抗体によ

ンカーを連結、BglI消化した後、T4DNA リガーゼを用いて自己環化させプラスミドpYO -10を得た。pYO-10をSalI、Cla I消化し、アガロースゲル電気泳動により約83 0bpのDNA断片を分取した。このDNA断片 を特開昭61-19487号公報に記載されてい るプラスミドp6huァーA2のClaIーSa lI部位間に挿入した構造を持つプラスミドがp KM6である。(第3因)

<u>(2) ヒトァ型インターフェロン発現アラスミド</u> p6huァ-N1:

ヒト解桃由来リンパ球をPHA(フィトへモアグルチニン)とTPA(12-o-tetradecanoyl-phorbor-13-acetate)で処理し、ヒトァ型インターフェロン生産を誘導した後(Vilcekら(1983)Infection and Immunity_34, 131)、細胞よりmRNAを開製した。mRNAの開製とcDNAの関製およびプラスミドへのクローニングは、公知の方法(Okayama ら(1983)Holecular and Cellular Biology 3_, 280 〕に従った。待られたc

DNAライブラリーの中から、公知のヒトァ型イ ンターフェロン構造遺伝子 (Goeddel らNature (1982) 295 ,503-509)の3 末端近傍に対応 する5'-AGGACAACCATTACT -3'の配列を有す る合成DNAをプロープとしてコロニーハイブリ ダイゼーションを行い、ヒトァ型インターフェロ ンcDNAを有するアラスミドpIFN-r15 を得た。次にpIFN-715をNdeI、Ba mHI消化後、アガロースゲル電気泳動により約 9kbのDNA断片を分取した。また5′-CGATGCAGGACCCA-3', 5'-TATGGGTCCTGCAT-3°のDNAオリゴマーを合成し、5°末端をT 4 ボリヌクレオチドキナーゼを用いてリン酸化し た後、それぞれ約8 pmole/µl となるように混合 し、65℃、3分間加熱、急冷した後、再度65 でで3分同加熱し、室温に放置することにより徐 々に冷却させ、アニーリングを行った。このDN Aオリゴマー7pmole、pIFNァー15のNd e I - Bam H I 断片O. 3 pmole および(1) で示したpKM6を、claI、BamHI消化

後アガロースゲル電気泳動により分取した的42 OODDONA断片O. 1 pmole を混合し、T 4DNAリガーゼを用いて連結した後、E. co Ii MC1061 (Casadaban らJ. Hol. Biol . (1980) 138 , 179-207)を形質転換した。ア ンピシリン耐性で選択した形質転換株について、 5′ーTATGGGTCCTGCAT-3′DNAオリゴマーを プロープとしてコロニーハイブリダイゼーション を行い、ヒトア型インターフェロン発現プラスミ ドロ6hurーN1 (第4因)を得た。

次に分およびア型インターフェロン CDNAを 連結するために、それぞれの構造遺伝子の5′末 境、3′末端に制限酵素部位を導入したプラスミ ドを作製した。

<u>(3) pKM6-cxhoの作製:</u>

プラスミドPKM6-Cxhoの構造を第5図に示す。PKM6をBstEI、BamHI消化し、(2)に示した方法に準じて作製したアダプターDNA

GTTACCTCCGAAACTCGAGCTGA
GAGGCTTTGAGCTCGACTCTAG

を連結し、プラスミドDKM6-C×hoを得た。 DKM6-C×hoを×hoI消化し突出した塩 基を削りとることにより、ヒト8型インターフェ ロンのC末端アミノ酸アスパラギンを暗号化する AACが露出されることになる。

<u>(4)p6huTN1-CKpnの作製:</u>

プラスミド P 6 h u r N 1 - C K P n の構造を 第6図に示す。 P 6 h u r - N 1 を C L a I 、 B a m H I 消化し、アガロースゲル電気泳動により 約4200 b P の D N A 断片と、約1050 b P の D N A 断片を分取する。 1050 b P の C ! a I - B a m H I 断片をさらに H i n f I 的化し、 アガロースゲル電気泳動により400 b P の C ! a I ー B a m H I 断片、400 b P の C ! a I ー H i n f I 断片と(2)に示した方法に は じ T 6 本 の D N A オリゴマーより作製した下に示す D N A アダ プター

AGTCAGATGCTGTTTCGCGGTCGACGTGCATCCCAG GTCTACGACAAAGCGCCAGCTGCACGTAGGGTC

GTACCATGAGATCTG CATGGTACTCTAGACCTAG

を混合連結し、E. COII MC1061を形質転換した。アンピシリン耐性を示す形質転換体について、5′ーGATCCAGATCTCATGをプロープを持つしてコロニーハイブリダイゼーションを行ったところ、118株中4株が陽性を示し、これらはプラスミドロ6hurーCKpnを保持していいした。D6hurーCKpnをKpnI消化し突出したが分を削ることにより、ヒトア型インターフェロンのC末端アミノ酸グルタミンを暗号化するCAGが露出されることになる。

(5) p6hu7N1ABS-NHinの作製:

プラスミド P 6 h u r N 1 △B S − N H i n の 構造を第7 図に示す。 P 6 h u r − N 1 を B s t E II 消化し、 得られた粘替末線を D N A ポリメラ ーゼ I のクレノウ断片を用いて平滑末線とした後、 S a I I リンカーを連結、 S a I I 消化した後、 T 4 D N A リガーゼを用いて自己関化させ、 プラ スミドp6 h u r N 1 - Δ B S を 待た。次にp K M 6 を E c R I、S a 1 I 消化し、アガロース ゲル電気泳動により約3700 b p の D N A 断片を分取し、さらに別にp6 h u r N 1 - Δ B S を N d e I、S a 1 I 消化し、アガロースゲル電気 泳動により約800 b p の D N A 断片を分取した。これら2種の D N A 断片と (2)の方法に準じて 作製した下記の D N A アグプターとを連結し、目的のプラスミドp6 h u r N 1 Δ B S - N H i n

AATTGCGCAGGACCCA

CGCGTCCTGGGTAT

を初た。p6hurN1△BS-NHInをHI nPI消化し突出部分を削ることにより、ヒトァ 型インターフェロンのN末端アミノ酸、グルタミ ンを暗号化するCAGを露出できる。

突放例 1

インターフェロンァ・β結合体発現プラスミド ptrp6huIFN-γβの作製

ptrp6huIFN-γβの作製方法を第8 図に示す。プラスミドpKM6 30μgをC1

っていた。さらに代表株 τ 86の保持するプラスミドDNAのSalI消化物をM13ファージに 組み込みDNA塩基配列を決定したところ、IFN $-\tau$ とIFN-8の構造遺伝子が読み取り枠が 一致して連結されており、目的のプラスミドpt τ P6huIFN $-\tau$ Bを得た。また同時に形質 転換体E.coli HB101(ptrp6h uIFN $-\tau$ B)を得た。

インターフェロンβ·γ結合休発現プラスミド ptrp6hulFN-βγの作製

Ptr6phuIFN-Brの作製方法を第9 図に示す。プラスミドPKM6-cxho 20 μgをxhoI消化した後、15単位のマングビーンヌクレアーゼで37℃15分間処理し、平滑 末端を形成させた後、SalI消化した。これを アガロースゲル電気泳動にかけ、約4500bp のDNA断片を分取した。別にP6hurN1△ BS-NHin 30μgをHinPI消化した 後、30単位のマングビーンヌクレアーゼで37

aI消化した後、マングピーンヌクレアーゼ15 単位で37℃15分間反応し、粘着末端を平滑末 増とした。これをさらにBglI消化した後、ア ガロースゲル電気泳動により約500bpのDN A断片を分取した。別にプラスミドp6huァN 1-CKpnをKpnI消化した後、T4DNA ポリメラーゼにより平滑末端を形成させ、さらに BamHI消化してアガロースゲル電気泳動によ り、約4800bpのDNA断片を取得した。そ れぞれのDNA断片を混合、T4DNAリガーゼ により連結し、E. coli HB101 (Boyo rら(1969)J.Hol、Biol、 41, 459-472 〕を形 質転換した。得られたアンピシリン財性の形質転 技体について、上記の操作で得たpKM6のC1 aI-BglI断片をニックトランスレーション によって³²Pラベル化したDNAをプローブとし てコロニーハイブリダイゼーションを行ったとこ ろ、56株中6株が陽性を示した。これらの株に ついてアラスミドDNAを抽出し、制限酵素切断 点地図を作製したところ、第8回に示す構造を持

で15分間処理し、さらにこれをSall消化し た後、アガロースゲル電気泳動により、約860 bpのDNA断片を分取した。それぞれのDNA 断片を混合、T4DNAリガーゼにより連結し、 E. coli HB101を形質転換した。得ら れたアンピシリン耐性の形質転換株のうち、50 株についてp6huァN1-CKpnを作製する 殻に利用したDNAオリゴマー5′-AGTCAGATGC TGTTTCを用いてコロニーハイブリダイゼーション を行ったところ、28株が陽性を示した。代表株 B γ 3 1 についてプラスミドDNAを単離し、初 限酵素切断点地図を作製したところ、第9回の構 迫を示し、さらにBstEⅡ-SalI断片をM 13ファージにクローン化し、DNA塩基配列を $調べたところ、IFN-<math>\beta$ 、 $IFN-\gamma$ 構造遺伝 子が読み取り枠を合わせて連結されており、pt rp6huIFN-Brを得た、また同時に形質 転換体E.coli HB101(ptrp6h uIFN-Br)を初た。

夹脏例 3

インターフェロンァcβ結合体発現プラスミド ptrphuIFN-γcβの作数

ptrphuIFN-rcgの作製方法を第1 O図に示す。pKM6をClaI消化した後、さ らにBgl I消化し、アガロースゲル電気泳動に より約500bpのDNA断片を分取した。別に スペーサーペプチドを暗号化するDNA断片を (2)に示す方法に準じ、4本のDNAオリゴマ ーより作製した。このDNA断片の構造を第11 図に示す。このDNA断片10 paole と先に分離 したpKM6のClaI-BglI断片、および 実施例1に示したp6huァN1-CKpnより 分離した約4800bpのDNA断片を混合、T 4DNAリガーゼにより連結し、E.coli HB101を形質転換した。得られたアンピシリ ン耐性を示す形質転換株82株について、実施例 1に示したアローブを用いてコロニーハイブリダ イゼーションを行ったところ3株が陽性を示した。 この3株よりプラスミドDNAを得出し、制限群 素地図を作製したところ、1株のみが目的の構造

に8時間培養を統行した。この間グルコース切れ とならないよう適宜40%グルコース溶液を添加 し、またpHが6.0~7.0に保たれるよう1 4%NH』OH溶液を用いて調製した。その後2 町の培養液より10000g、4分の遠心分離に より菌体を集菌、さらに性理食塩水で洗浄した後、 この歯体を1mのリゾチーム3mg、EDTA2mg M、食塩30mM、グリセロール20%を含むト リスー塩酸穀資液(pH7.5)に悪濁し、氷中 で60分間放置した。夜結融解を3回繰り返し、 歯体を破砕した後、30000€、20分の違心 分離により細胞残滓を除去したものを活性測定用 の標品とした。インターフェロンの抗ウイルス活 性調定法は"インターフェロンの科学" (小林茂 保福(1985)講談社p13-20)に示されている、F し細胞-シンドビスウイルスを用いたCPE₅₀阻 示法を用いた。活性選定の際の標準品としては、 NIH naturalIFN-7 Gg23-901-530によって力価較正した組換え体により生産 されたIFN-ァラボリファレンスを用いた。活

のプラスミド p t r p 6 h u I F N $-\tau$ c β を保持していた。この時間時に形質転換体 E . c 1 i H B 1 O 1 (p t r p δ h u I F N $-\tau$ c β) を得た。

皮拉例4

培養とインターフェロン結合体の製造

実施例1~3で得られた形質転換体について、トリプトファン100με/副、アンピシリン100με/副を含むLB培地(パクトトリプトン1・0%、酵母エキス0・5%、食塩0・5%、グルコース0・1%、水酸化ナトリウムを用いてPH7・2に関製)に植歯し、30℃で8時間培養し、これをグルコース1・0%、カザミノ助日・0%を含むM9培地(リン酸1カリウム0・3%、リン酸2ナトリウム0・6%、塩化アンモニウム0・1%、食塩0・5%に別減歯したピタミンB1を1με/副、硫酸マグネシウムを1mMによるよう流加する)に10%植歯し、25℃で持たる。約10時間後にインドールアクリル酸を終過度10με/副となるように添加し、さら

性測定の結果を表1に示す。参考のため、ヒトタ型インターフェロンを発現するプラスミド P K M 6、およびヒトア型インターフェロンを発現する E. coli HB101株について、前記の操作により調製したインターフェロン和抽出液の抗ウイルス活性を示した。各々のプラスミド保持体はインターフェロンに特敵的な抗ウイルス活性を示した。

以下余白

第 1	表
歯 株	抽出液あたりの抗ウ
	イスル活性(U/ml)
E.coli HB101 (ptrp6huIFN-78)	3.9×10 ⁴
E.coli HB101 (ptrp6hulFN- & $ au$)	1.6×10 ⁴
E.coli HB101 (ptrp6huIFN-γcβ)	7.7×10 ⁴
E.coli HB101 (pKM6)	3.1×10 ⁵
E.coli HB101 (ρ6huγ−N1)	4.1×10 ⁴

夹放例5

分子量の測定

実施例4の方法に従って培養した菌液1mlより 10000g、4分の遠心分離により菌体を集菌 した。この菌体を500μlの2-メルカプトエ タノール5%、ドデシル硫酸ナトリウム (SDS) 2%を含む62.5mMトリス-塩酸級衝液 (p

ロンウマイムノグロブリンを用い、さらにペルオキシダーゼ保護したプロテインAと反応させることによりインターフェロン結合体の位置を決定した。上前ウェスタンブロッティングの結果とマーカータンパク質の相対移動度の結果より、インターフェロン結合体の分子点はIFN-ア島に持ち、IFN-アにおは約38000であった。すなわち、ヒト島型インターフェロン(分子量約2000)とヒトア型インターフェロン(分子量約17000)が連結され、一つのポリペアチドとなっていることがわかった。

実施例 6

抗体による中和

実施例4に示す方法で調製したE.coli HB101(ptrp6huIFN-r8)からの租インターフェロン抽出液を5%仔ウシ血液1 0mM Hepes(pH7.3)を含むイーグルMEM培地で5倍に希釈する。このインターフェロン液1mlに対し、同培地で50倍に希釈した

月6.8)に無限した後、沸風水浴中で5分間加 热し、放冷した役に50μ1のプロムフェノール ブルー0.05%、グリセロール70%を含む6 2. 5 m M トリスー塩酸材質液 (p H 6. 8) を 添加し、電気泳効用のサンプルとした。SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動はレムリの方法 (Nature_227 (1970) 680) に従った。ゲル濃度 は15%を用い、マーカータンパク質としては、 リゾチーム分子量14400、トリアシンインヒ ピター分子量21500、カルポニックアンヒド ラーゼ分子量31000、オポアルブミン分子量 45000、ウシ血清アルブミン分子量6620 0、ホスポリパーゼB分子量92500を用いた。 泳動終了伎のゲルをクマシーブリリアントブルー R250により染色し、タンパク質を検出した。 同時に泳動したゲルについて、公知の方法(田部、 (1983) 細胞工学2 1061-1068) を用いてニトロ セルロース膜にタンパク質を移した後、第一抗体 として市販の抗ヒト8型インターフェロンウマイ ムノグロブリンあるいは抗ヒトァ型インターフェ

抗IFN-8ウサギ抗血液(中和値2700U/ml)、あるいは抗IFN-アウサギ抗血液(中和値2000U/ml)を1ml加え、37℃で30分間保温したものについて抗ウイスル活性を測定した。この時、対照として抗血液の代わりに培地のみを入れたもの、また各々の抗血液分釈液0.5mlずつ入れたものについても同様に測定した。結果を第2表に示す

第 2 表

抗 血 清	抗ウイルス活性 (U/ml)
対照(抗血清無添加)	6.0×10 ³
抗IFN-8抗血清	1.3×10 ³
抗IFN-γ抗血清	1.7×10 ³
抗IFN-8抗血清+ 抗IFN-ァ抗血清	8 1

各々の抗血清により活性が中和され、ヒト 8型 あるいはア型インターフェロン両方の作用を持つ ことが明らかとなった。また抗血清中和時にたと えば抗 I F N ー r 抗血清を用いた場合、6.0× 105 U/配を中和領20U/配の抗血清で中和すると、1. 7×10^3 U/配となることから、この $IFN-r \cdot \beta$ は $IFN-\beta$ 、IFN-rの相乗作用を現むしていることがわかった。

实施例7

<u>インターフェロンβCT発現プラスミドρtr</u> <u>P6hulFN-βCTの作製</u>

Ptrp6huIFN-βcrの作製方法を第
12図に示す。プラスミドPKM6-cxho
20μgをxhoI消化した後、15単位のマングビーンヌクレアーゼで37℃15分間処理し、
平滑末端を形成させた後SalI消化した。これをアガロースゲル電気泳動にかけ約4500bpのDNA断片を分取した。別にp6hurN1ΔBS-NHin 30μgをHinPI、SalI消化後、アガロースゲル電気泳動により約860bpのDNA断片を分取した。上記2つのDNA断片を貯りである。上記2つのDNA断片と実施例3に示す方法で得たスペーサーポリペプチドを暗号化するDNA断片10pmoleを 定合、T4DNAリガーゼにより連結し、E. C

第 3 表

IFN	坑 血 清		抗ウィルス 活 性
<u> </u>	抗IFN-B	抗IFN-7	(U/ml)
IFN	_	_	19000
混液	0	_	930
	-	0	12000
	0	0	< 2 7
IFN	-	-	22000
- т с В	0	-	2400
	-	0	11000
	0	0	61

IFN-アcβにおいても、それぞれ抗IFN-β、抗IFN-ア抗血清により活性が部分的に中和され、さらに両抗血液の存在により、ほぼ完

011 HB101を形質転換した。得られたアンピシリン別性を示す形質転換体204株について、実施例2に示したプローブ、およびスペーサーボリペプチドを暗号化するDNA断片作製の際に用いたDNAオリゴマー5 $^{\prime}$ $^{\prime}$

突 旅 例 8

抗体による中和

実施例6に示す方法により、E. coli H B101(ptrp6huIFN-rc8)から の狙インターフェロン抽出液について、抗体によ

全に活性は失われた。すなわち、IFN-rcBはIFN-B、IFN-rの立本構造をとったものが1つのポリペアチドに連結されており、両者の活性を1つのポリペアチドで発揮していることがわかった。

また、IFN 返液に見られる抗ウィルス作用に関する相乗作用を $IFN-\gamma$ c β も同様に示しており、この分子が1 分子で $IFN-\beta$ 、 $IFN-\gamma$ の相乗作用を示すことを確認した。

実施例9

<u>A. ヒトインターフェロン B 発現ベクター p S V</u> <u>B の作製:</u>

 $pSV\beta$ は、ヒトインターフェロン β 発現ベクターpSV2も $FN\beta$ (特別昭61-52283) から真核細胞での複製を阻害する配列 (H. Lusky et al. Nature, 293, 79, 1981) を除去したベクターである。作製方法は以下の通りである。

まず、PSV2もFNBのSV40初期プロモーターの上流にあるPvuIサイトをSalIリンカーを用いてSalIサイトに置き換えたあと、

SallとBamHIで切断してヒトインターフェロン 8 の発現に必要な1.7 K bのNDA断片を分離した。

次に、pBR322から真核細胞での複製を阻害する配列を除いたベクターpML2d (H.lusk y et al. Nature, 293, 79, 1981)をSallをBamHIで切断し長銀断片を分離した。

これら2つのDNA断片をT4DNAリガーゼを用いて結合DpSVBを得た。

<u>B. ヒトインターフェロンβ発現ベクターpMT</u> V*β作*製:

上記A項で得られたPSVBを制限酵素Sal Iで切断後、HindIリンカーを用いてSal IサイトをHindIサイトに置き換えたあと、 HindIで切断してSV40初期プロモーター を含まない3.8KbのDNA断片を分離した。 さらに、BAP(大腸菌アルカリフォスファター ゼ)処理により末端のリンを除いた。

次に、MMTVプロモーターを含むベクターp MTVdhfr (F.Lee et al. Nature, 294, 22 8,1982) を制限酵素Hlndgで切断することに よりMMTVプロモーターを含む1.4KbのD NA断片を分離した。

これら2つのDNA断片をT4DNAリガーゼ を用いて結合することによりpMTVBを得た。 C. ヒトインターフェロンr 発現ベクターpMTVr の作製:

pMTVァは、ヒトインターフェロンァ遺伝子をMMTVプロモーターの支配下に置いたベクターである。作製方法は以下の通りである。

上記B項で得られたpMTVBをMMTVプロモーター下流にあるHind型サイトとヒトインターフェロン遺伝子の下流にあるBglIサイトで切断後、DNAボリメラーゼIKlenow断片処理で平滑末端化してから、MMTVプロモーターを含む3.9kbのDNA断片を分離した。

このDNA断片とpSVIFNr(特開昭61 -52286)をDpnI切断して得られるヒトインターフェロンr遺伝子を含む0.8KbのDNA断片をT4DNAリガーゼを用いて結合する

ことによりpMTVァを得た。

<u>D. ヒトインターフェロンァ発現ベクターpM</u> TV(SV) ァの作製:

pMTV(SV) rは、pMTV rのMMTV プロモーターの上流にSV40初期プロモーター を導入したベクターである。作製方法は以下の通 りである。

上記C項で得られたpMTVrをSalIで切断後、DNAポリメラーゼIKlenow断片処理により平滑末端化してからBAP処理により末端のリンを除いた。

次に、PSV2IFNB(特開昭61-52283)をPvuICHIndIで切断しSV40初期プロモーターを含む0.3KbのDNA断片を分離してから、DNAポリメラーゼIKlenow断片処理により平滑末端化した。

これら2つのDNA断片をT4DNAリガーゼを用いて結合することによりpMTV(SV)rを初た。

E. ヒトインターフェロンァ B 結合体動物細胞外

<u>現プラスミドpMTV(SV)γ·βの作製:</u>

pMTV(SV) かおはpMTV(SV) かの ヒトインターフェロンで遺伝子をヒトインターフ ェロンでお結合体遺伝子に置き換えたベクターで あって、次のようにして作製した(第13回参照)

実施例1に従って得られたptrp6hrIFN-rBの10μgをNdeIとDpuIで消化した後、アガロースゲル電気泳動により約1300bpのDNA断片を分取した。別に、前記D項により得られたpMTV(SV) rをBalIで消化した後、DNAボリメラーゼIKlenow断片処理により平滑末端を形成させ、さらにNdeIで消化してアガロースゲル電気泳動により約5100bpのDNA断片を分取した。それぞれのDNA断片を混合、T4DNAリガーゼにより連結し、pMTV(SV) rBを得た。

実施例10

<u>ヒトインターフェロンγcβ結合体動物細胞発現プラスミドpMTV(SV)γcβの作製</u>

 $pMTV(SV) \gamma c \beta U, pMTV(SV)$

アのヒトインターフェロン遺伝子をヒトインターフェロンァ c β 結合体遺伝子に置き換えたベクターであって、次のようにして作製した(第14四 参照)。

実施例3に従って得られたptrp6hrIFN-rc8の10μgをNdeIとDpuIで消化した後、アガロースゲル電気泳動により約1300bpのDNA断片を分取した。別に、実施例9のD項により得られたpMTV(SV)rをBalIで消化した後、DNAボリメラーゼIKlenow断片処理により平滑を形成させ、さらにNdeIで消化してアガロースゲル電気泳動により約5100bpのDNA断片を分取した。それぞれのDNA断片を没入がした。それぞれのDNA断片を以入すて8を得た。実施例11

pMTV(SV)₇.8によるPC12細胞の形 質転換

実施例 9 に従って得られた p M T V (SV) γ ・ β 4 μ π と G 4 1 8 耐性遺伝子発現ベクター p S

V 2 neo (J. Souther et al, J. Hol. Appl. Genet. . 1, 327, 1982) O. 4μgとを、リン酸カルシウム法 (F. L. Graham et al, Virology, 54, 536. 1973)にて約10⁶ 個のヒト肺癌由来PC12細胞 (H. Kinjo et al, Br. J. Cancor, 39, 15, 1979)に導入した。蛋白阻害剤G418 (GIBCO社)を400μg/副の漁度で含む選択培地 (牛胎児血清10%とカナマイシン100μg/副を含むRPMI1640培地 (日水製薬))にて培養したところ、24個の形質転換体を得た。

培養上清の抗ウイルス活性を、Fし細胞ーシンドビスウイルスを用いた実施例4に記載のCPE 50阻止法で選定したところ、2.2個に活性が認められた。活性選定の結果を第4表に示す。

以下余白

兹 4 表

PMTV	(SV) 7.8/PC12
クローン	抗ウイルス活性(U/ml)
1	18500
	1100
2 3	600
4	1500
4 5	< 8 0
6	1300
7	200
8	2300
9	200
10	< 8 0
1 1	1000
1 2	2500
1 3	900,
1 4	1400
15	500
16	400
1 7	< 80
18	< 8 0
1 9	300
20	800
2 1	200
2 2	900
2 3	200
24	1600

夹桩例12

pMTV(SV)γcβによるPC12細胞の 形質転換

実施例10に従って得られたpMTV(SV) アcβ4μgとpSV2neo(実施例11参照)0.4μgとを、実施例11に準じてリン酸カルシウム法にて約10⁶個のPC12細胞に採入した。蛋白合成阻害剤G418(GIBCO社)を400μg/mlの濃度で含む選択培地(牛胎児血清10%とカナマイシン100μg/mlを含むRPMI1640培地(日水製薬))にて培養したところ、26個の形質転換体を得た。

培養上滑の抗ウイルス活性を、実施例11と同様にFL細胞ーシンドビスウイルスを用いたCPE₅₀阻止法で測定したところ、20個に活性が認められた。活性測定の結果を第5表に示す。

- MTM	ISVI TO A / PCIO
PMTV	(SV) <u>アCB/PC12</u> 接力イルス法体(IV)
1234567890123456 11234567890123456	抗ウイルス (

用を持つこととなる。このように相乗作用を期待するためインピトロの実験では既存の B、 ア型インターフェロンを混合すればよいが、インピではそれぞれの体内動態が異なり、目的の部位に必ずしも B、 ア型インターフェロン両者が存在しているとは限らない。インターフェロン結合体においては 1 分子で元の信乗作用を発揮しているため、このような体内動態の同題はおこらず期待される。 すなわちインターフェロン、あるい話性が発現される。 すなわちインターフェロン は合体は既存のインターフェロン、あるいは暗剤として利用できる。

また B、 ア型インターフェロン混合物を調製する際に、従来はそれぞれのボリペアチドを別々に 調製しその後混合する必要があったが、本発明のボリペアチドであれば一度の調製で同じ効果を発揮できる。このようにして生産されたインターフェロン結合体はそのまま結合体ボリペアチドとしても使用できるし、必要に応じて連結部分を切り 能して B、 ア型インターフェロン混合物としても

(発明の効果)

以上のように、本発明は8型インターフェロンと ア型インターフェロンを暗号化する塩基配列を 連結し、遺伝子操作の手法を用いて組換え体により、従来天然には存在しなかったインターフェロン結合体を生産させたものである。

本発明により得られたインターフェロン結合体は、従来8型インターフェロンあるいはで型インターフェロンそれぞれに担われていた作用を単独のポリペプチドで示すため、今までの単独のインターフェロンには見られなかった幅広い抗ウイルス作用スペクトルあるいは抗細胞増殖作用スペクトルなどの作用スペクトルを示すものである。すなわち既存のインターフェロンよりすぐれた抗ウイルス剤、抗難瘍剤として使用することが可能である。

またインターフェロン結合体は、8、 r型イン ターフェロン混合物が示す相乗作用を一つのボリ ペプチドで示すため、分子あたりの活性が増大し 今までのインターフェロンに見られない強力な作

使用できる。いずれにしてもその調製の操作は、 各々のインターフェロンを別々に調製する場合に くらべ簡略化されることになる。

4. 図面の簡単な説明

第1回は成熟ヒト 8型インターフェロンのアミ ノ酸配列の一例を、第2図は成熟ヒトァ型インタ ーフェロンのアミノ酸配列の一例を示す。第3図 はヒトタ型インターフェロン発現アラスミドpK M6の構造を示し、水4図はヒトァ型インターフ ェロン発現プラスミドp6huァーN1の構造を 示す。第5回はヒト&型インターフェロン構造道 伝子を取り出すためにxhoI部位を導入したア ラスミドpkM6-cxhoの構造を示す。また 第6回、第7回にはヒトァ型インターフェロン構 遺遺伝子を取り出すために、それぞれKpnI、 HinPI部位を導入したプラスミドp6huァ N1-CKpn, p6hu7N1 \DBS-NHi nの構造を示す。第8団はインターフェロンァ・ B 結合体発現プラスミド作成の概要を、第9回は インターフェロン8・7結合体発現プラスミド作

Ħ

PAE IHR ARG GIY LYS LED KET SER SER LED RIS LED LYS ARD IYR IYR CLY ARG ILE

ITS IEU GIU ITS OIU ASP

LEU HIS TYR LEU LYS ALA LYS GLU TYR SER HIS CYS ALA TRP THR ILE VAL ARG VAL GLU ILE LEU ARG ASR

3

ARG LEU THR GLY TYR LEU ARG

3

Ξ Ĭ

3

더

20

成の概要を示す。第10回はインターフェロンで Cβ結合体発現プラスミド作成の概要を示す。第 11図にはスペーサーペプチドのアミノ酸配列お よび暗号化する塩基配列を示す。第12図はイン ターフェロン B C r 結合体プラスミド作成の概要 を表す。

第13図はヒトインターフェロン 76 結合体動 物構設発現プラスミド作成の概要を示す。第14 図はヒトインターフェロンTCB結合体動物構設 発現プラスミド作成の概要を示す。

1……ヒトβ型インターフェロン構造遺伝子

2……ヒトア型インターフェロン構造遺伝子

3……ヒトア型インターフェロンCDNAの ポリペプチドを暗号化しない部分

4 ··· ·· S V 4 O 初期プロモーター

5 ····· MMTVプロモーター

618-ASP-PRO-178-VAL-1YS-GLU-AIA-GLU-ASH-1EU-1YS-1YS-1YR-P;1E-ASK-AIA-GLY-HIS-SER-ASP-VAL-

ALA-ASP-ASM-GLY-IIIA-LEU-PIIE-LEU-GLY-ILE-LEU-LYS-ASM-IRP-LYS-GLU-GLU-SER-ASP-ARG-LYS-ILE-HET-GLW-SER-

GLM-IIE-VAL-SER-PHE-IVR-PHE-LVS-LEU-PHE-LVS-ASM-PHE-LVS-ASP-ASP-GLM-SER-ILE-GLM-LVS-SER-VAL-GLU-1HR-

ilf - I YS - GL U- ASP - ME I - ASM - VAL - I YS - PHE - PHE - ASM - SER - ASM - I YS - LYS - ARD - ASP - PHE - GL U - LYS - LE U - HHR - ASM -

6……ヒトア型インターフェロンのシグナル ペプチド配列

特許出頭人 式 슸 東 V 株 社 IEU LED GLY PUE LEU GLM ARG SER SER ASH PUE GLW CYS GLM LYS LEU LEU TRP GLM LEU ASH GLY ARG LEU GLU ᇘ SER THE GEU THR ILE VAL GID ASM LEU LEU ALA ASM VAL IYR HIS GLU ILE ASM BIS LEU LYS 108 VAL LED 261 561 ALA LEU THR ILE TYR OLU MET LEU GLA ASA ILE PUE ALA ILE PUE ARO GLA ASP PUE ASP CYS LEU LYS ASP ARG NET ASM 3

THE PAD GIU GIU HE IYS GIM IEU GIM GIM PHE GIM IYS GIU ਰ

ā

≘

KT SEE 178 ASS

D AATTGCGCAGGACCCATATG Hinri - EcoRI p6huYN1ABS-NH1

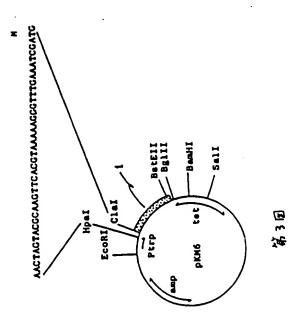
第7图

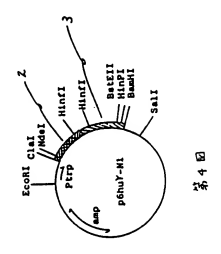
ALA-ALA-LYS-TAB-GLY-LYS-AAG-LYS-AAG-SER-GLW-HET-LEU-PHE-AAG-GLY-AAG-AAG-ALA-SER-GLW

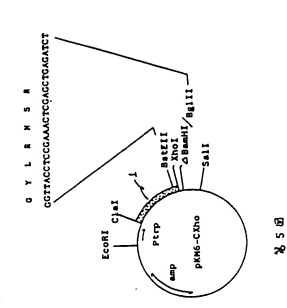
四 4 云

174-5EB-YAL-1118-ASP-1EU-ASB-YAL-GEN-ARG-LYS-ALA-11E-1113-GEU-LEU-1EE-GEN-EYAL-NET-ALA-GEU-EEU-SER-PRO-

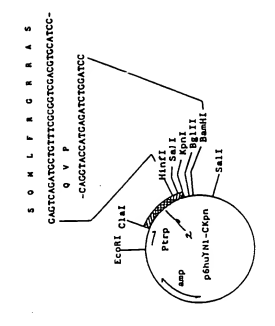
8;



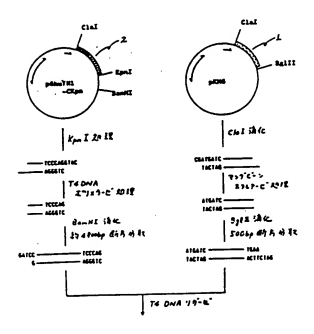




Ä



第6回



T Q L Q Q P K A A K S V T
ACTCAGCTGGGCCAGCCGAAAGCTGCTAAGTCGGTAA
TGAGTCGACCCGGTCGGCTTTCGAGCATTCACCCATTGC
PVull

第二田

